


Transparent, impact-modified PMMA-mouldings with improved low temperature impact resistance and high weathering stability

Patent number: DE4136993
Publication date: 1993-05-13
Inventor: LAUKE HARALD DR (DE); DECKERS ANDREAS DR (DE); WAGNER DANIEL DR (DE); BESECKE SIEGMUND DIPL CHEM DR (DE)
Applicant: BASF AG (DE)
Classification:
- **International:** C08L33/12; C08L51/06
- **European:** C08L33/12; C08L51/00B
Application number: DE19914136993 19911111
Priority number(s): DE19914136993 19911111

Also published as:

 EP0542036 (A)

[Report a data error here](#)

Abstract not available for DE4136993

Abstract of corresponding document: **EP0542036**

Thermoplastic moulding compositions containing A) a polymer based on polymethyl methacrylate and obtainable by polymerising a monomer mixture of methyl methacrylate, at least one compound selected from the group consisting of C1-C20-alkyl acrylates and C5-C8-cycloalkyl acrylates, at least one further monofunctional comonomer and a transfer regulator, and B) a graft copolymer obtainable by b1) emulsion polymerisation of a monomer mixture of methyl methacrylate, at least one graft-crosslinking monomer, a least one monofunctional, ethylenically unsaturated comonomer, and at least one di- or polyethylenically unsaturated comonomer, b2) subsequent emulsion polymerisation, in the presence of the emulsion polymer obtained in step b1), of a monomer mixture of at least one C1-C20-alkyl acrylate, at least one phenyl-C1-C4-alkyl acrylate, at least one vinylaromatic monomer, at least one graft-crosslinking monomer, at least one compound selected from the group consisting of methyl methacrylate and a monofunctional, ethylenically unsaturated monomer, and at least one di- or polyethylenically unsaturated comonomer, and b3) subsequent emulsion polymerisation, in the presence of the emulsion polymer obtained in step b2), of a monomer mixture of methyl methacrylate, a monofunctional, ethylenically unsaturated comonomer and a transfer regulator. o

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide



19 BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENTAMT

12 Offenlegungsschrift
10 DE 41 36 993 A 1

51 Int. Cl.⁵:
C 08 L 33/12
C 08 L 51/06
// C 08 J 5/00

21 Aktenzeichen: P 41 36 993.9
22 Anmeldetag: 11. 11. 91
43 Offenlegungstag: 13. 5. 93

DE 41 36 993 A 1

71 Anmelder:
BASF AG, 6700 Ludwigshafen, DE

72 Erfinder:
Lauke, Harald, Dr., 6800 Mannheim, DE; Deckers,
Andreas, Dr., 6700 Ludwigshafen, DE; Wagner,
Daniel, Dr., 6702 Bad Dürkheim, DE; Besecke,
Siegmond, Dipl.-Chem. Dr., 6104 Seenheim, DE

54 Transparente, schlagzähmodifizierte PMMA-Formmassen mit verbesserter Tieftemperatur-Schlagzähigkeit und hoher Bewitterungsstabilität

57 Thermoplastische Formmassen, enthaltend ein Polymerisat

A) auf Basis von Polymethylmethacrylat, erhältlich durch Polymerisation eines Monomergemisches aus Methylmethacrylat, mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Acrylsäure-C₁-C₂₀-alkylester und C₅-C₈-Cycloalkylacrylat, mindestens eines weiteren monofunktionellen Comonomeren und eines Übertragungsreglers, und

B) ein Pfropfcopolymerisat erhältlich durch

b₁) Emulsionspolymerisation eines Monomergemisches aus Methylmethacrylat, mindestens eines pfropfvernetzenden Monomeren, mindestens eines monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Comonomeren, mindestens eines zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren,

b₂) anschließende Emulsionspolymerisation in Gegenwart des nach Stufe b₁) erhaltenen Emulsionspolymerisates eines Monomergemisches aus mindestens einem Acrylsäure-C₁-C₂₀-alkylester, mindestens eines Acrylsäure-phenyl-C₁-C₄-alkylesters, mindestens eines vinylaromatischen Monomeren, mindestens eines pfropfvernetzenden Monomeren, mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus Methylmethacrylat und einem monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Monomeren, mindestens eines zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren und

b₃) anschließende Emulsionspolymerisation in Gegenwart des nach Stufe b₂) erhaltenen Emulsionspolymerisates eines

Monomergemisches aus Methylmethacrylat, eines monofunktionellen ...

DE 41 36 993 A 1

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft thermoplastische Formmassen, enthaltend

A) 10 bis 96 Gew.-% eines Polymerisats auf Basis von Polymethylmethacrylat erhältlich durch Polymerisation eines Monomerengemisches aus

- a₁) 68 bis 99,49 Gew.-% Methylmethacrylat (I),
- a₂) 0,5 bis 10 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Acrylsäure-C₁—C₂₀-alkylester (II) und C₅—C₈-Cycloalkylacrylat (III),
- a₃) 0 bis 20 Gew.-% mindestens eines weiteren monofunktionellen Comonomeren (IV),
- a₄) 0,01 bis 2 Gew.-% eines Übertragungsreglers,

und

B) 4 bis 90 Gew.-% eines Ppropfcopolymerisats erhältlich durch

b₁) Emulsionspolymerisation von 10 bis 30 Gew.-% eines Monomerengemisches aus

- b₁₁) 80 bis 99,99 Gew.-% Methylmethacrylat (I),
- b₁₂) 0,01 bis 5 Gew.-% mindestens eines ppropfvernetzenden Monomeren (V),
- b₁₃) 0 bis 19,99 Gew.-% mindestens eines monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VI),
- b₁₄) 0 bis 3 Gew.-% mindestens eines zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VII),

b₂) anschließende Emulsionspolymerisation in Gegenwart des nach Stufe b₁) erhaltenen Emulsionspolymerisates von 40 bis 75 Gew.-% eines Monomerengemisches aus

- b₂₁) 60 bis 89,99 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Acrylsäure-C₁—C₂₀-alkylester (II) und C₅—C₈-Cycloalkylacrylat (III),
- b₂₂) 10 bis 39,99 Gew.-% mindestens eines Acrylsäure-phenyl-C₁—C₄-alkylesters (VIII), wobei die Phenylgruppe ein- bis dreifach mit C₁—C₄-Alkyl oder C₅—C₈-Cycloalkyl substituiert sein kann,
- b₂₃) 0 bis 15 Gew.-% mindestens eines vinylaromatischen Monomeren (IX),
- b₂₄) 0,01 bis 5 Gew.-% mindestens eines ppropfvernetzenden Monomeren (V),
- b₂₅) 0 bis 10 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Methylmethacrylat (I) und einem monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Monomeren (VI),
- b₂₆) 0 bis 3 Gew.-% mindestens eines zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VII)

und

b₃) anschließende Emulsionspolymerisation in Gegenwart des nach Stufe b₂) erhaltenen Emulsionspolymerisates von 10 bis 35 Gew.-% eines Monomerengemisches aus

- b₃₁) 80 bis 99,99 Gew.-% Methylmethacrylat (I),
- b₃₂) 0 bis 19,95 Gew.-% eines monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VI),
- b₃₃) 0,01 bis 2 Gew.-% eines Übertragungsreglers,

wobei sich die Gewichtsprozent der in den jeweiligen Stufen eingesetzten Monomerengemische auf 100 Gew.-% addieren.

Außerdem betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung dieser thermoplastischen Formmassen, ihre Verwendung zur Herstellung von Formkörpern sowie Formkörper aus diesen thermoplastischen Formmassen.

Thermoplastische Formmassen auf Basis von Polymethylmethacrylat ("PMMA") weisen bekanntlich eine hohe Transparenz bei sehr guter Witterungsbeständigkeit auf. Aufgrund ihrer Sprödigkeit sind sie aber bei der Herstellung, Verarbeitung, Transport und Verwendung der Bruchgefahr ausgesetzt. Es ist weiterhin bekannt, daß man die Schlagzähigkeit von PMMA durch Zugabe elastomerer Materialien verbessern kann. Besonders vorteilhaft erwiesen sich bislang mehrstufig aufgebaute Emulsionsppropfcopolymerisate als Schlagzähmodifizier, da sich bei diesen die Teilchengröße sehr gut steuern läßt und eine homogene Verteilung des Modifiers erreicht werden kann. Es ist allerdings erforderlich, die Brechungsindizes der einzelnen Stufen an den Brechungsindex des PMMA anzugleichen, um Lichtstreuung und Trübung zu vermeiden.

Ein bislang noch nicht zufriedenstellend gelöstes Problem betrifft die mangelnde Schlagzähigkeit von thermoplastischen Formmassen auf Basis von PMMA bei tiefen Temperaturen, beispielsweise bei (–20°C) und darunter. Für eine Reihe von Anwendungen, z. B. im Automobilbereich, sind jedoch zusätzlich höhere Schlagzähigkeiten bei tiefen Temperaturen erwünscht.

In der DE-A 36 17 267 werden Ppropfpolymerisate mit einem Kern aus einem Silikonkautschuk, einer ersten Hülle aus einem Acrylatkautschuk und einer zweiten Hülle aus einem (Co)Polymerisat erhältlich aus bevorzugt Styrol, α -Methylstyrol, Acrylnitril und Methylmethacrylat beschrieben. Diese Ppropfpolymerisate sind u. a. mit PMMA mischbar und führen zu einer Verbesserung der Kerbschlagzähigkeit bei tiefen Temperaturen. Jedoch sind sowohl die Tieftemperatur-Schlagzähigkeit als auch die bei PMMA-Formmassen geforderte Transparenz nicht zufriedenstellend.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, transparente, witterungsbeständige PMMA-Formmassen mit verbesserter Tieftemperatur-Schlagzähigkeit zur Verfügung zu stellen, ohne gleichzeitig die sonstigen Eigenschaften wesentlich zu beeinträchtigen.

Demgemäß wurden die eingangs definierten thermoplastischen Formmassen gefunden.

Die als Komponente A) enthaltenen Polymerisate auf Basis von PMMA sind erhältlich durch Polymerisation eines Monomerengemisches in an sich bekannter Weise aus

68 bis 99,49 Gew.-%, vorzugsweise 78,5 bis 99,49 Gew.-% Methylmethacrylat (I),
 0,5 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 5 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe
 bestehend aus Acrylsäure-C₁—C₂₀-alkylester (II) und C₅—C₈-Cycloalkylacrylat (III),
 0 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0 bis 15 Gew.-% mindestens eines weiteren monofunktionellen ethylenisch
 ungesättigten Comonomeren (IV) und
 0,01 bis 2 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 1,5 Gew.-% eines Übertragungsreglers.

Unter den Acrylsäure-C₁—C₂₀-alkylestern (II) sind die C₂—C₁₀-Alkylester bevorzugt, wobei Butylacrylat und
 2-Ethylhexylacrylat besonders bevorzugt sind. Anstelle dieser Acrylate kann man auch C₅—C₈-Cycloalkylacry-
 late (III) wie Cyclopentylacrylat, Cyclohexylacrylat, Cycloheptylacrylat, Cyclooctylacrylat, bevorzugt Cyclohex-
 ylacrylat sowie Mischungen davon oder Mischungen mit einem oder mehreren der gerade genannten Acrylate
 einsetzen.

Als weitere monofunktionelle ethylenisch ungesättigte Comonomere (IV) eignen sich Vinylaromaten wie
 Styrol, α -Methylstyrol und Vinyltoluol, Vinylhalogenide wie Vinylchlorid und Vinylidenchlorid, Maleinsäure und
 deren C₁—C₂₀-Alkylester, Acryl- und Methacrylnitril, Acryl- und Methacrylamid sowie deren N-Alkyl- und
 N,N-Dialkylderivate mit C₁—C₂₀-Alkylgruppen, Itakonsäure und deren C₁—C₂₀-Alkylester, Vinylester von
 aliphatischen C₂—C₈-Carbonsäuren wie Vinylacetat sowie Mischungen dieser Monomeren.

Als Übertragungsregler eignen sich vorzugsweise C₁—C₁₅-Alkylmercaptane wie sek.-Butylmercaptan, n-Do-
 decylmercaptan, i-Dodecylmercaptan und tert.-Dodecylmercaptan.

Die Menge der Komponente A), bezogen auf das Gesamtgewicht der thermoplastischen Formmassen, beträgt
 10 bis 96 Gew.-%, bevorzugt 20 bis 93 Gew.-%.

Die Herstellung der Komponente A) führt man im allgemeinen nach bekannten Polymerisationsverfahren wie
 Lösungs-, Suspensions-, Emulsions- oder Massepolymerisation durch. Solche Verfahren sind beispielsweise in H.
 Rauch-Puntigam, Th. Völker, Acryl- und Methacrylverbindungen, Springer-Verlag, Berlin, 1967, S. 149ff be-
 schrieben.

Die Pffropfcopolymerisate der Komponente B) erhält man durch nacheinander ausgeführte Emulsionspolyme-
 risationen der Monomergemische b1) bis b3).

Der Kern b₁) des Emulsionspffropfcopolymerisats ist erhältlich durch Emulsionspolymerisation eines Mono-
 merengemisches aus

80 bis 99,99 Gew.-%, bevorzugt 90 bis 98,90 Gew.-% Methylmethacrylat (I),
 0,01 bis 5 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 5 Gew.-% mindestens eines pffropfvernetzenden Monomeren (V),
 0 bis 19,99 Gew.-%, bevorzugt 1 bis 9,99 Gew.-% mindestens eines monofunktionellen ethylenisch ungesättigten
 Comonomeren (VI),
 0 bis 3 Gew.-% mindestens eines zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VII).

Als pffropfvernetzende Monomere (V) eignen sich

Dicyclopentadienyl und

Allyl-, Methallyl- und Crotyl-ester einer α , β -ungesättigten-Carbonsäure oder Dicarbonsäure, bevorzugt Allylme-
 thacrylat.

Pffropfaktive Comonomere sorgen für eine äußere Vernetzung und bewirken beim Aufbau eines Emulsions-
 pffropfcopolymerisates beispielsweise die Verknüpfung der Kernphase mit der nachfolgenden Polymerisations-
 stufe. Pffropfvernetzer wie Allylmethacrylat zeigen dieses Verhalten, weil eine polymerisierbare Doppelbindung
 (Doppelbindung des Säureteils) mit vergleichbarer Geschwindigkeit wie das Hauptmonomere (Methylmetha-
 crylat) polymerisiert. Dagegen reagiert die Doppelbindung der Allylgruppe mit einer deutlich niedrigeren
 Polymerisationsgeschwindigkeit, so daß am Ende der Polymerisation einige dieser Doppelbindungen unverän-
 dert in der Kernphase erhalten bleiben, wodurch eine Pffropfvernetzung zwischen zwei Phasen möglich ist.

Weniger als 0,01 und mehr als 5 Gew.-% an pffropfvernetzenden Monomeren (V) führen nach den bisherigen
 Beobachtungen zu unzureichenden Schlagzähigkeitswerten.

Als monofunktionelle ethylenisch ungesättigte Comonomere (VI) seien genannt

Acrylsäure-C₁—C₂₀-alkylester und -C₅—C₂₀-cycloalkylester,

Methacrylsäure-C₂—C₂₀-alkylester und -C₅—C₁₂-cycloalkylester, Acryl- und Methacrylnitril,

Acryl- und Methacrylamid sowie deren N-Alkyl- und N,N-Dialkylderivate mit C₁—C₂₀-Alkylgruppen,

Vinylester von aliphatischen C₂—C₈-Carbonsäuren wie Vinylacetat, Vinylaromaten wie Styrol, α -Methylstyrol
 und Vinyltoluol, Vinylhalogenide wie Vinylchlorid und Vinylidenchlorid, Malein- und Itakonsäure,

Malein- und Itakonsäure-Ci-C₂₀-alkylester,

Malein- und Itakonsäureamid sowie deren N-Alkyl- und N,N-Dialkylderivate mit C₁—C₂₀-Alkylgruppen sowie
 Mischungen dieser Monomeren.

Als zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigte Comonomere (VII) seien beispielhaft aufgeführt

Alkylenglykoldi(meth)acrylate wie Ethylenglykoldi(meth)acrylat, 1,2-Propandioldi(meth)acrylat, 1,3-Propandioldi(meth)acrylat,
 1,3-Butandioldi(meth)acrylat, 1,4-Butandioldi(meth)acrylat, Oligo- und Polyethylenglykoldi(meth)acrylat,

Acrylate und Methacrylate von Glycerin, Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Inosit und ähnliche Zuckerkalkohole,

Acryl- und Methacrylamide von Ethylendiamin und andere aliphatische Di- und Polyamine,

Triallylcyanurat und Triallylisocyanurat sowie

Vinylbenzole wie Divinylbenzol und Trivinylbenzol.

Die Verwendung der zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VII) ist nicht zwingend
 notwendig, jedoch bevorzugt.

Die Comonomeren (VII) dienen als Vernetzungsmittel. Sie werden aufgrund ihrer Eigenschaft, sich gleichmäßig in die polymere Phase einzubauen, auch als "Polymerisationsvernetzer" bezeichnet. Während der Polymerisationsreaktion ist die Geschwindigkeit ihres Verbrauchs im wesentlichen vergleichbar mit derjenigen des Hauptmonomeren, wodurch eine Vernetzung innerhalb der Phase zustande kommt.

Das Kernmaterial hat im allgemeinen eine Glasübergangstemperatur von mehr als 50°C, die bevorzugt im Bereich von 60 bis 130°C liegt.

Die Menge der Komponente b₁), bezogen auf das Gesamtgewicht des Ppropfcopolymerisats B), beträgt 10 bis 30 Gew.-%, bevorzugt 15 bis 30 Gew.-%.

In der zweiten Polymerisationsstufe wird in Gegenwart des Emulsionspolymerisats aus Stufe b₁), auch "Kernlatex" oder "Saatlatex" genannt ein Monomergemisches aus

60 bis 89,99 Gew.-%, bevorzugt 70 bis 85 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Acrylsäure-C₁-C₂₀-alkylester (II) und C₅-C₈-Cycloalkylacrylat (III),

10 bis 39,99 Gew.-%, bevorzugt 10 bis 29,99 Gew.-% mindestens eines Acrylsäure-phenyl-C₁-C₄-alkylesters (VIII), wobei die Phenylgruppe ein- bis dreifach mit C₁-C₄-Alkyl oder C₅-C₈-Cycloalkyl substituiert sein kann, 0 bis 15 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 13 Gew.-% mindestens einer Verbindung eines vinylaromatischen Monomeren (IX),

0,01 bis 5 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 5 Gew.-% mindestens eines ppropfvernetzenden Monomeren (V),

0 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 5 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Methylmethacrylat (I) und einem monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VI),

0 bis 3 Gew.-%, bevorzugt von 0,05 bis 3 Gew.-% mindestens eines zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VII)

polymerisiert.

Unter den Acrylsäure-C₁-C₂₀-alkylestern (II) sind die C₁-C₁₀-Alkylester wie Methyl-, Ethyl-, Propyl-, n-Butyl-, n-Hexyl-, 2-Ethylhexyl- und n-Octylacrylat bevorzugt, wobei n-Butylacrylat und 2-Ethylhexylacrylat sowie deren Mischungen besonders bevorzugt sind. Anstelle dieser Acrylate kann man auch C₅-C₈-Cycloalkylacrylate (III) wie Cyclopentylacrylat, Cyclohexylacrylat, Cycloheptylacrylat, Cyclooctylacrylat, bevorzugt Cyclohexylacrylat, oder Mischungen davon oder Mischungen mit einem oder mehreren der gerade genannten Acrylate einsetzen.

Als Acrylsäure-phenyl-C₁-C₄-alkylester (VIII), wobei die Phenylgruppe ein- bis dreifach mit C₁-C₄-Alkyl oder C₅-C₈-Cycloalkyl substituiert sein kann, seien genannt Benzylacrylat, p-Tolylacrylat, 2-, 4-Methoxyphenylacrylat, Phenethylacrylat, Phenylpropylacrylat und Phenylbutylacrylat, bevorzugt Phenethylacrylat und Phenylpropylacrylat.

Die Comonomeren (VIII) setzt man im wesentlichen zur Angleichung des Brechungsindex an die Brechungsindices der ersten- und dritten Phase des Ppropfcopolymerisates sowie der thermoplastischen Matrix ein. Sie bewirken in der Regel eine geringere Erhöhung der Glasübergangstemperatur der zweiten, elastomeren Phase als die vinylaromatischen Monomere (IX).

Als weitere Comonomere kann man vinylaromatische Monomere (IX) wie Styrol, α-Methylstyrol, tert.-Butylstyrol, Monochlorstyrol, Vinyltoluol und Acryl- und Methacrylsäurephenylester, bevorzugt Styrol, einsetzen.

Die vinylaromatischen Monomeren (IX), insbesondere Styrol, kann man zur Angleichung des Brechungsindex an die Brechungsindices der Kernphase und der nachfolgenden Polymerisatphasen mitverwenden.

Setzt man die vinylaromatischen Monomeren (IX) ein, so wählt man die Summe der Mengen der Monomerkomponenten b₂₂ und b₂₃ bevorzugt im Bereich von 10 bis 39,99, besonders bevorzugt von 10 bis 29,99 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Monomeren von b₂). Bevorzugt wählt man dabei das Gewichtsverhältnis der Komponenten b₂₂) zu b₂₃) größer als 1. Dabei wählt man die Mengen zweckmäßig so, daß der Brechungsindex der elastomeren Hülle dem der harten, nicht-elastischen der thermoplastischen Masse (A) entspricht, um Trübung und Lichtstreuung zu vermeiden.

Bei der Angleichung der Brechungsindices ist generell anzumerken, daß die Mengen der Komponenten b₂₁ (Acrylsäurealkylester II und Cycloalkylacrylat III), b₂₂ (Acrylsäure-phenylalkylester VIII) und b₂₃ (vinylaromatisches Monomer IX) das Mengenverhältnis der Komponenten b₂₄ (ppropfvernetzendes Monomer V) und b₂₆ (zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigtes Comonomer VII) sowie die Gesamtmenge der Komponenten b₂₄ und b₂₆ beeinflussen.

So kann es beispielsweise notwendig sein, die Gesamtmenge der Komponenten b₂₄ (Monomer V) und b₂₆ (Comonomer VII) für den Fall höher zu wählen, falls als Brechungsindexangleicher nur die Komponente b₂₂ (Monomer VIII) verwendet wird, verglichen mit dem Fall, daß zusätzlich die Komponente b₂₃ (Monomer IX) mit zugesetzt wird.

Ebenso ist bei der Angleichung der Brechungsindices der verschiedenen Stufen zu beachten, ob man als Komponente b₂₁ eine Mischung, z. B. von n-Butylacrylat und 2-Ethylhexylacrylat, einsetzt, oder nur ein Monomer, z. B. n-Butylacrylat. Im ersten Fall kann es unter Umständen erforderlich sein, die Gesamtmenge der Komponenten b₂₄ (Monomer V) und b₂₆ (Comonomer VII) zu erhöhen.

Als ppropfvernetzende Monomere (V) setzt man bevorzugt Allylmethacrylat ein. Setzt man weniger als 0,01 Gew.-% der Monomeren (V) ein, werden nur unzureichende Schlagzähigkeiten erreicht. Werden mehr als 5 Gew.-% eingesetzt, so sinkt die Schlagzähigkeit ebenfalls.

Des weiteren kann man Methylmethacrylat und/oder ein monofunktionelles ethylenisch ungesättigtes Monomeres verwenden, bevorzugt setzt man nur Methylmethacrylat ein.

Ferner kann man mindestens ein zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigtes Monomer (VII), bevorzugt 1,4-Butandiolmethacrylat einsetzen. Die Verwendung ist nicht zwingend notwendig, jedoch bevorzugt.

Zweckmäßig wählt man die Summe der Mengen der Monomerkomponenten b_{24} und b_{26} im Bereich von 0,01 bis 5 Gew.-%.

Die zweite, elastomere Phase b_2) weist im allgemeinen eine Glasübergangstemperatur im Bereich von kleiner oder gleich $(-20)^\circ\text{C}$ auf, bevorzugt im Bereich von (-20) bis $(-60)^\circ\text{C}$.

Die Menge der Komponente b_2), bezogen auf das Gesamtgewicht des Ppropfcopolymerisats B), beträgt 40 bis 75 Gew.-%, bevorzugt 40 bis 70 Gew.-%.

Entscheidend im Sinne der Erfindung und wesentlich für den Erhalt einer hohen Schlagzähigkeit auch bei tiefen Temperaturen ist die Zusammensetzung der zweiten Polymerisationsstufe (b_2). Besonders bedeutsam ist hierbei die Verwendung eines Acrylsäure-phenyl- $\text{C}_1 - \text{C}_4$ -alkylesters VIII (Komponente b_{22}) als Brechungsindexangleicher in Kombination mit mindestens einem Acrylsäure- $\text{C}_1 - \text{C}_{20}$ -alkylester (Komponente b_{21}) sowie mindestens einem ppropfvernetzenden Monomer V (Komponente b_{24}).

In der dritten Polymerisationsstufe wird in Gegenwart des Emulsionspolymerisats aus Stufe b_2) ein Monomerenmisch aus

80 bis 99,99 Gew.-%, bevorzugt 83 bis 99,99 Gew.-% Methylmethacrylat (I),
0 bis 19,95 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 15 Gew.-% mindestens eines monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VI) und
0,01 bis 2 Gew.-% eines Übertragungsreglers

zu einer harten Schale polymerisiert.

Als monofunktionelles ethylenisch ungesättigtes Comonomeres (VI) setzt man bevorzugt Methylacrylat, Ethylacrylat oder Butylacrylat ein.

Als Übertragungsregler eignen sich bevorzugt $\text{C}_1 - \text{C}_{15}$ -Alkylmercaptane, besonders bevorzugt n-Dodecylmercaptan und i-Dodecylmercaptan.

Die Mitverwendung eines Übertragungsreglers ist von besonderer Bedeutung, da er die Kettenlänge bei der Polymerisation der Endphase begrenzt. Auf diese Weise kann das Molekulargewicht der äußeren, harten Phase demjenigen der thermoplastischen Masse angepaßt werden.

Die Glasübergangstemperatur der äußeren Schale b_3) ist im allgemeinen größer als 50°C , bevorzugt sind 60 bis 130°C .

Die Menge der Komponente b_3), bezogen auf das Gesamtgewicht des Ppropfcopolymerisats B), beträgt 10 bis 35 Gew.-%, bevorzugt 15 bis 35 Gew.-%.

Den mittleren Teilchendurchmesser des Ppropfcopolymerisates B) wählt man in der Regel im Bereich von 50 bis 1000 nm, bevorzugt von 100 bis 500 nm, besonders bevorzugt von 150 bis 400 nm.

Die Menge der Komponente B, bezogen auf das Gesamtgewicht der thermoplastischen Formmassen, beträgt 4 bis 90 Gew.-%, bevorzugt 7 bis 80 Gew.-%.

Die erfindungsgemäßen Emulsionsppropfcopolymerisate lassen sich in an sich bekannter Weise nach der Methodik der Emulsionsppropfpolymerisation, die auch als Saatlatex-Verfahren bezeichnet wird, in drei aufeinanderfolgenden Stufen herstellen, wobei die Latexteilchen bis zum Abschluß der Endstufe im emulgierten Zustand verbleiben.

Durch das polymere Produkt im Saatlatex wird der Gesamtgehalt an Teilchen im dreistufigen Endprodukt festgelegt. Das bedeutet, daß nach der ersten Polymerisationsstufe weitere Teilchen im wesentlichen nicht neu gebildet werden und der Teilchengehalt annähernd konstant bleibt.

Durch Verwendung von Emulgatoren läßt sich die Teilchengröße sowohl des Kernlatex als auch der Latexteilchen in den Zwischenstufen festlegen, wobei Emulgatorart und -konzentration bestimmend sind.

Es können anionogene und nicht ionogene Emulgatoren verwendet werden.

Geeignete Emulgatoren sind beispielsweise Dioctylnatriumsulfosuccinat, Natriumlaurylsulfat, Natriumdodecylbenzolsulfonat, Alkylphenoxypolyethylensulfonate und Salze von langkettigen Carbon- und Sulfonsäuren.

Als nichtionogene Emulgatoren sind beispielsweise Fettalkoholpolyglykolether, Alkylarylpolyglykolether, Fettsäuremonoethanolamide sowie ethoxylierte Fettsäureamide und -amine geeignet.

Bezogen auf das Gesamtgewicht des Emulsionsppropfcopolymerisates liegt die Gesamt-emulgatormenge vorzugsweise bei 0,05 bis 5 Gew.-%.

Der Durchmesser der fertigen Emulsionspolymerisatteilchen wird in an sich bekannter Weise bei 50 bis 450 nm, bevorzugt bei 150 bis 400 nm eingestellt.

Als Polymerisationsinitiatoren können Ammonium- und Alkaliperoxodisulfate wie Kaliumperoxodisulfat sowie Initiatorkombinationssysteme wie Natriumpersulfat-Natriumhydrosulfat, Kaliumpersulfat-Natriumformaldehydsulfoxylat und Kaliumperoxodisulfat-Natriumdithionit-Eisen-II-sulfat verwendet werden, wobei die Polymerisationstemperatur im Fall der thermisch zu aktivierenden Ammonium- und Alkaliperoxodisulfate bei 50 bis 100°C und bei den Initiatorkombinationen, die als Redoxsysteme wirksam sind, darunter liegen kann, etwa im Bereich von 20 bis 50°C .

Die gesamte Initiatormenge liegt vorzugsweise zwischen 0,02 und 0,5 Gew.-%, bezogen auf das fertige Emulsionspolymerisat.

Neben dem Molmassenregler, der bei der Polymerisation der äußeren harten Schale verwendet wird, kann die Polymerisation des Kerns und der übrigen Schalen ebenfalls in Gegenwart eines Reglers durchgeführt werden. Die Gesamtreglermenge liegt zwischen 0,01 und 2 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Polymerisates.

Im allgemeinen empfiehlt es sich, den pH-Wert konstant zu halten, weswegen die Mitverwendung eines Puffers zweckmäßig ist. Üblich sind Salze der Phosphorsäure, z. B. Mischungen von Kaliumdihydrogenphosphat und Dinatriumhydrogenphosphat; es können auch ammoniakalische Lösungen verwendet werden.

Die Polymerisation kann bei einer Temperatur im Bereich zwischen 70 und 100°C durchgeführt werden,

wobei eine Temperatur von 85 bis 95°C bevorzugt ist. Bei Temperaturen unter 70°C verlängern sich die Polymerisationszeiten, bei Temperaturen über 100°C ist es erforderlich, die Polymerisation unter Druck durchzuführen.

Im übrigen wird das erfindungsgemäße Emulsionspfropfcopolymerisat so hergestellt, daß man eine wäßrige Mischung, bestehend aus Monomeren, Vernetzer, Emulgator, Initiator, Regler und einem Puffersystem in einem mit Stickstoff inertisierten Reaktor vorlegt, in der Kälte unter Rühren inertisiert und dann für etwa 15 bis 120 Minuten auf die Polymerisationstemperatur bringt. Auf diese Weise wird zunächst durch Emulgierung und Polymerisation des Kernmonomerengemisches der Kernlatex gebildet. Die weiteren Stufen werden jeweils unter Zulauf der Monomeren in Gegenwart der bereits gebildeten Stufe durch Emulsionspolymerisation erzeugt, wobei es zweckmäßig ist, die Monomeren zuvor unter Rühren im wäßrigen Medium zu emulgieren.

Grundsätzlich erfolgt der Zulauf einer weiteren Stufe erst dann, wenn die Polymerisation der vorhergehenden Stufe abgeschlossen ist, wodurch eine Durchmischung der einzelnen Stufen unterdrückt und ein reiner dreistufiger Aufbau der Emulsionspfropfcopolymerisate gewährleistet wird. Dadurch kann eine Nachreaktionszeit von 15 bis 120 Minuten nach Zulaufende der jeweiligen Stufe und vor Beginn des Zulaufs der nächsten Stufe erforderlich sein.

Die Isolierung des Emulsionspolymerisates aus dem erhaltenen Latex erfolgt auf bekannte Weise durch Ausfällung, Filtration und anschließender Trocknung. Für die Ausfällung können beispielsweise wäßrige Lösungen von anorganischen Salzen wie Natriumchlorid, Natriumsulfat, Magnesiumsulfat und Calciumchlorid, wäßrige Lösungen von Salzen der Ameisensäure wie Magnesiumformiat, Calciumformiat und Zinkformiat, wäßrige Lösungen von anorganischen Säuren wie Schwefel- und Phosphorsäure sowie wäßrige ammoniakalische und aminische Lösungen sowie andere wäßrige alkalische Lösungen, z. B. von Natrium- und Kaliumhydroxid verwendet werden.

Die Trocknung kann beispielsweise durch Gefrier-, Sprüh-, Wirbelschicht- und Umlufttrocknung erfolgen.

Das getrocknete Polymerisat kann dann in Extrudern mit Komponente A) zu bei tiefen Temperaturen schlagzäh thermoplastischen Massen verarbeitet werden.

Ferner können Koagulation und Entwässerung des Latex direkt im Extruder erfolgen. Zur Herstellung der thermoplastischen Massen kann man den Latex auch unmittelbar im Extruder mit Komponente A) vermischen.

Nicht nur durch Extrusion, sondern auch durch andere Verarbeitungsverfahren wie Kalandrieren und Spritzgießen können die Emulsionspfropfcopolymerisate B) unter Abmischung mit der PMMA-Komponente A) zu Formkörpern, Folien und Platten verarbeitet werden.

Den thermoplastischen Formmassen kann man neben den erfindungsgemäß verwendeten Polymerisaten A) und B) noch übliche Zusatzstoffe und Verarbeitungshilfsmittel wie Stabilisatoren, Antioxidantien, Entformungshilfsmittel, Lichtschutzmittel, Flammenschutzmittel und Antistatika zusetzen.

Die erfindungsgemäßen thermoplastischen Formmassen weisen gegenüber dem Stand der Technik bei hoher Transparenz und Witterungsstabilität eine verbesserte Schlagzähigkeit bei tiefen Temperaturen auf.

Beispiele

Folgende Abkürzungen werden in den Beispielen verwendet:

MMA Methylmethacrylat
ALMA Allylmethacrylat
MA Methylacrylat
BA Butylacrylat
S Styrol
EHA 2-Ethylhexylacrylat
PEA Phenylethylacrylat
BDMA2 1,4-Butandiol dimethacrylat

Beispiel 1 (Vergleich)

In einem Reaktionsgefäß von 10 l Inhalt wurden 30 Gew.-% einer Mischung bestehend aus

565 g MMA,
3 g ALMA,
5 g MA,
565 g vollentsalztem Wasser sowie
6,62 g einer 60gew.-%igen wäßrigen Dioctylnatriumsulfosuccinat-Lösung

mit 284 g vollentsalztem Wasser und 1,14 g Natriumperoxodisulfat versetzt. Diese Vorlage wurde unter Rühren mit Stickstoff inertisiert und dann 30 min auf 80°C erhitzt. Anschließend wurden die restlichen 70 Gew.-% der Mischung während 30 min zudosiert. Nach Beendigung des Zulaufs wurde das Reaktionsgemisch weitere 30 min bei 80°C gerührt, und danach mit 448 g vollentsalztem Wasser verdünnt. Anschließend wurde zu diesem Reaktionsgemisch eine zweite Mischung bestehend aus

1130 g BA,
267 g Styrol,
14 g ALMA,

14 g einer 60gew.-%igen wäßrigen Dioctylnatriumsulfosuccinat-Lösung,
1420 g vollentsalztem Wasser sowie
1,42 g Natriumperoxodisulfat

während 170 min zudosiert. Nach weiteren 90 min bei der oben angegebenen Temperatur wurde eine dritte Mischung bestehend aus

819 g MMA,
34 g MA sowie
1,7 g n-Dodecylmercaptan

während 50 min zudosiert. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch weitere 60 min weitergerührt.

Danach wurden 2 l der so erhaltenen Polymerdispersion bei 78°C während 6 min unter Rühren zu 4 l einer 0,3gew.-%igen wäßrigen Calciumformiatlösung gegeben. Dann wurde auf 90°C erhitzt und 90 min gerührt. Der dabei erhaltene koagulierte Latex wurde bei 65°C abfiltriert, mit 3 l vollentsalztem Wasser gewaschen und bei 80°C getrocknet.

Beispiele 2 bis 11

Bei den folgenden Beispielen wurde wie im Beispiel 1 verfahren, mit dem Unterschied, daß die Monomerenzusammensetzungen der jeweils zweiten Mischung wie in der folgenden Tabelle 1 angegeben variiert wurde. Die Angaben in eckigen Klammern geben die Gewichtsprocente bezogen auf die Gesamtmenge der Monomeren der zweiten Stufe an.

Tabelle 1

Monomerenzusammensetzung der zweiten Stufe

	BA	EHA	PEA	S	ALMA	BDMA2
Beispiel 1 (Vergleich)	1130 g [80,1]	—	—	267 g [18,9]	14 g [1]	—
Beispiel 2 (Vergleich)	1130 g [79,7]	—	—	267 g [18,8]	14 g [1]	7 g [0,5]
Beispiel 3	1030 g [73]	—	367 g [26]	—	14 g [1]	—
Beispiel 4	1030 g [72,85]	—	367 g [25,9]	—	14 g [1]	3 g [0,25]
Beispiel 5	1030 g [72,6]	—	367 g [25,9]	—	14 g [1]	7 g [0,5]
Beispiel 6	1030 g [72,3]	—	367 g [25,8]	—	21 g [1,4]	7 g [0,5]
Beispiel 7	1076 g [76,3]	—	184 g [13]	134 g [9,5]	14 g [1]	3 g [0,2]
Beispiel 8	1076 g [76]	—	184 g [13]	134 g [9,5]	14 g [1]	7 g [0,5]
Beispiel 9	538 g [38,2]	538 g [38,2]	184 g [13,1]	134 g [9,5]	14 g [1]	—
Beispiel 10	538 g [38]	538 g [38]	184 g [13]	134 g [9,5]	14 g [1]	7 g [0,5]
Beispiel 11	538 g [37,65]	538 g [38,65]	184 g [12,9]	134 g [9,4]	14 g [1]	21 g [1,4]

Für die anschließende Qualitätsprüfung wurden Probekörper aus Granulaten gefertigt, die aus 45 Gew.-% des Emulsionspfropfcopolymerisates und 55 Gew.-% eines PMMA-Harzes mit einem mittleren Molekulargewicht von 100 000 aus 99,0 Gew.-% Methylmethacrylat und 1,0 Gew.-% Methylacrylat hergestellt worden waren.

Zur Qualitätsprüfung der Abmischungen wurden die folgenden Eigenschaften bestimmt:

- Schlagzähigkeit (Charpy) nach DIN 53 453 (bei 23°C und bei (–20)°C)
- Lichtdurchlässigkeit nach DIN 5036 (6 mm)

Als Lichtdurchlässigkeit oder Transmission bezeichnet man das Verhältnis des von einer Probe durchgelassenen Lichtes zur Intensität des einfallenden Lichtes. Sie wurde in Abhängigkeit von der Wellenlänge in einem Bereich von 400 bis 900 nm an einem Probenkörper mit einer Dicke von 6 mm bestimmt.

Die Ergebnisse der einzelnen Qualitätsprüfungen sind der Tabelle 2 zu entnehmen. Sie zeigen, daß die erfindungsgemäßen thermoplastischen Formmassen hinsichtlich der Tieftemperatur-Schlagzähigkeit den aus dem Stand der Technik bekannten PMMA-Formmassen überlegen sind.

Tabelle 2

Prüfergebnisse von Probekörpern aus Abmischungen aus 45 Gew.-% des Emulsionspfropfcopolymerisates und 55 Gew.-% eines PMMA-Harzes aus 99,0 Gew.-% Methylmethacrylat und 1,0 Gew.-% Methylacrylat

Beispiel	Schlagzähigkeit [kJ/m ²]		LD-Wert
	bei 23°C	bei (-20)°C	[%]
zum Vergleich			
1	80	25	18
2	70	20	17,5
erfindungsgemäß			
3	75	40	18,5
4	80	43	18,5
5	85	49	17,0
6	85	52	17,0
7	85	42	19,0
8	90	42	19,0
9	85	45	19,5
10	80	35	18,0
11	80	34	21,0

Patentansprüche

1. Thermoplastische Formmassen, enthaltend

A) 10 bis 96 Gew.-% eines Polymerisats auf Basis von Polymethylmethacrylat erhältlich durch Polymerisation eines Monomerengemisches aus

a₁) 68 bis 99,99 Gew.-% Methylmethacrylat (I),

a₂) 0,5 bis 10 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Acrylsäure-C₁-C₂₀-alkylester (II) und C₅-C₈-Cycloalkylacrylat (III),

a₃) 0 bis 20 Gew.-% mindestens eines weiteren monofunktionellen Comonomeren (IV),

a₄) 0,01 bis 2 Gew.-% eines Übertragungsreglers,

und

B) 4 bis 90 Gew.-% eines Pfpfcopolymerisats erhältlich durch

b₁) Emulsionspolymerisation von 10 bis 30 Gew.-% eines Monomerengemisches aus

b₁₁) 80 bis 99,99 Gew.-% Methylmethacrylat (I),

b₁₂) 0,01 bis 5 Gew.-% mindestens eines pfropfvernetzenden Monomeren (V),

b₁₃) 0 bis 19,99 Gew.-% mindestens eines monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VI),

b₁₄) 0 bis 3 Gew.-% mindestens eines zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VII),

b₂) anschließende Emulsionspolymerisation in Gegenwart des nach Stufe b₁) erhaltenen Emulsionspolymerisates von 40 bis 75 Gew.-% eines Monomerengemisches aus

b₂₁) 60 bis 89,99 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Acrylsäure-C₁-C₂₀-alkylester (II) und C₅-C₈-Cycloalkylacrylat (III),

b₂₂) 10 bis 39,99 Gew.-% mindestens eines Acrylsäure-phenyl-C₁-C₄-alkylesters (VIII), wobei die Phenylgruppe ein- bis dreifach mit C₁-C₄-Alkyl oder C₅-C₈-Cycloalkyl substituiert sein kann,

b₂₃) 0 bis 15 Gew.-% mindestens eines vinylaromatischen Monomeren (IX),

b₂₄) 0,01 bis 5 Gew.-% mindestens eines pfropfvernetzenden Monomeren (V),

b₂₅) 0 bis 10 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Methylmethacrylat (I) und einem monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Monomeren (VI),

b₂₆) 0 bis 3 Gew.-% mindestens eines zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VII)

und

b₃) anschließende Emulsionspolymerisation in Gegenwart des nach Stufe b₂) erhaltenen Emulsionspolymerisates von 10 bis 35 Gew.-% eines Monomerengemisches aus

b₃₁) 80 bis 99,99 Gew.-% Methylmethacrylat (I),

- b₃₂) 0 bis 19,95 Gew.-% eines monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VI),
 b₃₃) 0,01 bis 2 Gew.-% eines Übertragungsreglers,
 wobei sich die Gewichtsprozente der in den jeweiligen Stufen eingesetzten Monomerengemische auf 100 Gew.-% addieren. 5
2. Verfahren zur Herstellung von thermoplastischen Formmassen gemäß Anspruch 1 in an sich bekannter Weise, dadurch gekennzeichnet, daß man
- A) 10 bis 96 Gew.-% eines Polymerisats auf Basis von Polymethylmethacrylat erhältlich durch Polymerisation eines Monomerengemisches aus
- a₁) 68 bis 99,99 Gew.-% Methylmethacrylat (I), 10
 a₂) 0,5 bis 10 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Acrylsäure-C₁–C₂₀-alkylester (II) und C₅–C₈-Cycloalkylacrylat (III),
 a₃) 0 bis 20 Gew.-% mindestens eines weiteren monofunktionellen Comonomeren (IV),
 a₄) 0,01 bis 2 Gew.-% eines Übertragungsreglers,
- mit 15
- B) 4 bis 90 Gew.-% eines Pfropfcopolymerisats erhältlich durch
- b₁) Emulsionspolymerisation von 10 bis 30 Gew.-% eines Monomerengemisches aus
- b₁₁) 80 bis 99,99 Gew.-% Methylmethacrylat (I),
 b₁₂) 0,01 bis 5 Gew.-% mindestens eines pfropfvernetzenden Monomeren (V),
 b₁₃) 0 bis 19,99 Gew.-% mindestens eines monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VI), 20
 b₁₄) 0 bis 3 Gew.-% mindestens eines zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VII),
- b₂) anschließende Emulsionspolymerisation in Gegenwart des nach Stufe b₁) erhaltenen Emulsionspolymerisates von 40 bis 75 Gew.-% eines Monomerengemisches aus 25
- b₂₁) 60 bis 89,99 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Acrylsäure-C₁–C₂₀-alkylester (II) und C₅–C₈-Cycloalkylacrylat (III),
 b₂₂) 10 bis 39,99 Gew.-% mindestens eines Acrylsäure-phenyl-C₁–C₄-alkylesters (VIII), wobei die Phenylgruppe ein- bis dreifach mit C₁–C₄-Alkyl oder C₅–C₈-Cycloalkyl substituiert sein kann, 30
 b₂₃) 0 bis 15 Gew.-% mindestens eines vinylaromatischen Monomeren (IX),
 b₂₄) 0,01 bis 5 Gew.-% mindestens eines pfropfvernetzenden Monomeren (V),
 b₂₅) 0 bis 10 Gew.-% mindestens einer Verbindung ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Methylmethacrylat (I) und einem monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Monomeren (VI), 35
 b₂₆) 0 bis 3 Gew.-% mindestens eines zwei- oder mehrfach ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VII)
- und
- b₃) anschließende Emulsionspolymerisation in Gegenwart des nach Stufe b₂) erhaltenen Emulsionspolymerisates von 10 bis 35 Gew.-% von 10 bis 35 Gew.-% eines Monomerengemisches aus 40
- b₃₁) 80 bis 99,99 Gew.-% Methylmethacrylat (I),
 b₃₂) 0 bis 19,95 Gew.-% eines monofunktionellen ethylenisch ungesättigten Comonomeren (VI),
 b₃₃) 0,01 bis 2 Gew.-% eines Übertragungsreglers,
- wobei sich die Gewichtsprozente der in den jeweiligen Stufen eingesetzten Monomerengemische auf 100 Gew.-% addieren, mischt. 45
3. Verwendung der thermoplastischen Formmassen gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von Formkörpern.
4. Formkörper, erhältlich aus den thermoplastischen Formmassen gemäß Anspruch 1. 50

55

60

65

- Leerseite -